

**ПРАВОВОЕ ЗАКЛЮЧЕНИЕ  
О ПОРЯДКЕ ПРИМЕНЕНИЯ  
ПРОГРАММ ВСПОМОГАТЕЛЬНЫХ РЕПРОДУКТИВНЫХ ТЕХНОЛОГИЙ  
С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ПРОГРАММЫ СУРРОГАТНОГО МАТЕРИНСТВА  
И ПОЛОВЫХ КЛЕТОК ДОНОРА**

**В связи с поступлением запросов клиник вспомогательных репродуктивных технологий о порядке применения программ ВРТ с использованием программы суррогатного материнства и половых клеток донора после вступления в силу Федерального закона № 538-ФЗ от 19 ноября 2022 г. «О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации» полагаем необходимым разъяснить следующее:**

Пунктом 9 ст. 55 Федерального закона № 323-ФЗ от 21 ноября 2012 г. «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (далее – Федеральный закон № 323-ФЗ) в редакции, действовавшей до 19 декабря 2022 г., суррогатное материнство было определено как вынашивание и рождение ребёнка (в том числе преждевременные роды) по договору, заключаемому между суррогатной матерью (женщиной, вынашивающей плод после переноса донорского эмбриона) и потенциальными родителями, чьи половые клетки использовались для оплодотворения, либо одинокой женщиной, для которых вынашивание и рождение ребенка невозможно по медицинским показаниям.

В соответствии с подп. 2 п. 1 ст. 37 Федерального закона № 323-ФЗ, медицинская помощь, за исключением медицинской помощи, оказываемой в рамках клинической апробации, организуется и оказывается в соответствии с порядками оказания медицинской помощи, утверждаемыми уполномоченным федеральным органом исполнительной власти и обязательными для исполнения на территории Российской Федерации всеми медицинскими организациями.

В соответствии с п. 1 Положения о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утв. Постановлением Правительства РФ № 608 от 19 июня 2012 г. (далее – Положение), Министерство здравоохранения Российской Федерации (Минздрав России) является федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим, в том числе, функции по нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения.

В соответствии с п. 5.2.17 Положения, Минздрав России самостоятельно принимает следующие нормативные правовые акты: ... порядки оказания медицинской помощи.

Во исполнение требований подп. 2 п. 1 ст. 37 Федерального закона № 323-ФЗ, на основании п. 5.2.17 Положения, 31 июля 2020 г. Приказом Минздрава России утверждён Порядок использования вспомогательных репродуктивных технологий, противопоказания и ограничения к их применению (далее - Порядок).

В соответствии с абзацем 2 пункта 71 Порядка, для оплодотворения в цикле суррогатного материнства не допускается одновременное использование донорских ооцитов и донорской спермы в отношении мужчины и женщины, являющихся потенциальными родителями, или донорских ооцитов для одинокой женщины, являющейся потенциальной матерью, а также использование донорских эмбрионов, не имеющих генетического родства с мужчиной и женщиной (потенциальными родителями) или одинокой женщиной (потенциальной матерью), для которых вынашивание и рождение ребёнка невозможно по медицинским показаниям.